PRODUCTION OF FLUORINE RUBBER-VULCANIZING COMPOSITION

Patent Number:

JP56147840

Publication date:

1981-11-17

Inventor(s):

FURUKAWA YASUYOSHI; others: 02

Applicant(s)::

DAIKIN IND LTD

Requested Patent:

■ JP56147840

Application Number: JP19800050890 19800416

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08L27/12

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:An aqueous dispersion of fluorine rubber is combined with a salt of polyhydroxy compound as a vulcanizer and they are incorporated with an acid to cause coagulation and separation, thus producing a composition containing uniformly dispersed vulcanizer and showing remarkably improved kneading operability.

CONSTITUTION: As a vulcanizing agent, a salt of polyhydroxy compound, preferably an alkali metal salt, is added to an aqueous dispersion of fluorine rubber, preferably of about 5-50wt% concentration, and further a quaternary compound of nitrogen or phosphorus is added as a crosslinking accelerator. Then, an acid is added to convert the salt of polyhydroxy compound into the free form and coagulate and separate the composition composed of fluorine rubber and vulcanizer. When needed, a coagulant is added.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(9) 日本国特許庁 (JP)

0 特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭56—147840

f)Int. Cl.?C 08 L 27/12

識別記号

庁内整理番号 7102-4 J ❸公開 昭和56年(1981)11月17日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

60フツ素ゴム加強用組成物の製法

②特.

顧 昭55--50890

②出

图 55(1980) 4 月16日

の発明 者

古川泰裝 寝屋川市池田南町9の19

②発 明 者 植田豊

費中市上野西3丁目20—25

母発 明 者 浜名好信

八幡市川口西屬15—7

の出 顕 人 ダイキン工業株式会社

大阪市北区梅田1丁目12番39号

新阪急ビル

砂代 理 人 弁理士 青山葆

外2名

明 細 書

1.発明の名称

フッ業ゴム加破用組成物の製法

2.特許技术の範囲

1.フッ素ゴムをその水性分散液から製折し、単 離するに関し、まず袋折に当り、フッ素ゴムの水 性分散液中に加硫成分であるポリヒドロキシ化合物の塩、またはポリヒドロキシ化合物の塩/窒素 もしくは縛を含む第四級化合物混合物を繋加し、 次いで酸を加えてフッ素ゴムおよび放配加硫成分 から成る組成物を製析、単維するととを特徴とす るフッ素ゴム加張用組成物の製法。

2.加続成分の読加量が、フッ東ゴム100重散 部に対して200重量部またはそれ以下、好まし くは100重量部またはそれ以下である特許情求 の範囲第1項記載の製法。

3.発明の拌椒な質明

本発明は、フッ素ゴム加級用組成物の製法に関 し、更に詳しくはフッ第ゴム中に加額成分が均~ に分散され、温敏も蜂の作業性が顕著に改善され るフッ素ゴム加駄用組成物の製法に関する。

フスポコム、元とえばビージプニコルナライン と少なくとも1種の他のフルオロオレフインとの 弾性状共変合体は、耐熱性、耐油性、耐溶剤性、 耐薬品性などに卓越した性質を示すことから、各 種の意義分野にかいて工業材料として広く利用さ れている。

従来、とのフツ条ゴムは、一般に乳化量合化上 り得られたフツ索ゴム重合体の水性分散液から重 合体粒子を緩折、単離するととにより収得されて いる。

本発明者は、フッ素ゴムの緩析について検討するうち、緩析剤を用いて通常の緩析を行うに当り、加硫成分としてのポリヒドロキシ化合物の塩やポリヒドロキシ化合物の塩/泉素または操を含む薬四級化合物混合物をフッ素ゴム水性分散液に添加し、次ので酸を加えてポリヒドロキシ化合物の塩を遊離型に変換してフッ素ゴムかよび前配加硫成分から成る組成物を緩析、単離すると、前配加硫成分がほとんど完全に(水中に損失されるととな

投票的56-147840(2)

なんら負われるものではない。

本発明にかけるフツ家ゴムは、ビニリデンフルオライドと少くとも1種の他の含フツ紫単量体との弾性状共重合体である。好速な含フツ紫単量体としては、たとえばテトラフルオロエチレン、トリフルオロクロロエチレン、トリフルオログロピレン、ペンタフルオロブロピレン、ペンタフルオロブロピレン、ペンタフルオロブロピレン、パーフルオロ(メチルビニルエーテル)、パーフルオロ(ブロゼルビニルエーテル)などが挙げられる。

また、これら共東合体の各成分化加えて、さら ドエチレン性不飽和単量体(たとえばエチレン、 プロピレン)などを共重合させたものも用いられ る。

原料として用いる前記フッポゴムの水性分散液は、流常前述の単量体を水性能体中で重合開始剤の存在下に乳化食合を行うととにより得られ、一般に約5~50萬量%の温度のものが好ましい。フッポゴムは、主として粒子径0.01~0.5×の

く)しかも均一化ファボゴム重合体に混合された 加破用組成物が得られる事実を見い出し、本預明 を完成するに至つた。

すなわち、本発明の要旨は、フッ果ゴスをその 水性分散液から裏析し、単離するに際し、まず裏 析に当り、フッ果ゴムの水性分散液中に加速成分 であるポリヒドロキシ化合物の塩、またはポリヒ ドロキシ化合物の塩/変素もしくは縛を含む額四 級化合物混合物を設加し、次いで腺を加えてフッ 業ゴムシよび前配加碳成分から成る組成物を裏析。 単離することを特徴とするフッ果ゴム加酸用組成 物の製法に存する。

しかして、本発明の製法で得られる組成報社、 前述の様に加減成分が均一にフツ素ゴム重合体中 に分散されており、またフツ素ゴム重合体の粒子 程も小さく、従つて本発明の製法で得られる組成 物によれば、加工時における作業性、特にロール 高額時のロール分散性が良好で、生産性が向上す るものである。もちろん、本発明の組成物を用い て加減して得られた加張ゴムは、物性上において

一次粒子として分散されている。

フッまゴムの水性分数液に抵加される前記加級 成分の添加量は、通常フッまゴム 100部(以下 重量部を扱わす)に対して200部またはそれ以 下、特に100部またはそれ以下が好ましい結果 を与える。

加級成分としてのポリヒドロキシ化合物は、加級の数の契例列として使用するもので、2,2ーピス(ピステロス)プロパン(ピスフェール)プロパン(ピスフェール)、2,2ーピス(ピートリートリーン・2,5-トリーピートリーン・2,4ーピーピートリーン・4,4ーピートリーン・4,4ーピートリーといった。2,2ーピートリーといった。2,2ーピートリートロキシステルペン、2,4ーピース・4,4ーピス(ピートリートロキシステーピーといった。2,2ーピス(ピートロキシスエニル)古草酸、2,2ーピス(ピートロキシスエニル)古草酸、2,2ーピス(ピートロキシスエニル)古草酸、2,2ーピス(ピーピートロキシスエニル)古草酸、2,2ーピス(ピーピートロキシスエニル)古草酸、2,2ーピス(ピーピー

とれらのポリヒドロキシ化合物は、塩酸、たと えばアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、アン モニウム塩、好ましくはアルカリ金属塩として用 いられ、後に加えられる酸により遊離型に変換される。

また、実業または練を含む無四級化合物は、加 紙の際の架橋促進剤として使用するもので、以下 に示す化合物が例示される。

| (a)犬: R¹ Y⁺R²・X またはR¹ NR³NR³・2X^{*} |: (式中、R¹は炭素数 1 ~ 2 0 の T ルナル 基を表 わし、951つの基はシクロアルキル着でもつて よい。R²は炭素数1~20のアルキル基または炭 素数7~20のアラルキル基、R³は炭素数1~2 1のアルキレン基または炭素数8~12のフェニ レンジアルキレン基、Xはハライド、ヒドロキシ レート、アルコキシレート、カルボキシレート、 フェノキサイド、スルホネート、サルフェート、 ナルフアイト、カーボネートなどのアニオン、Y は空業または燐原子を表わす。] で示される化合物:

(6)式:

【式中、M⁴は炭素数1~24のアルキル業また は炭素数7~20のアラルキル薬を表わす。Xは 前配と阿素素。】 で示される化合物; (c)式:

4 の低級アルキル基を表わす。R⁸シよびXは前記 と同念装。 J

で示される化合物:

(c) 式:
$$\begin{bmatrix} R^{12} \\ R^{0} - P - R^{11} \\ \frac{1}{10} \end{bmatrix}^{+} \cdot A^{-}$$

持備昭58-147840(3)

【式中、R¹¹ およびXは前配と同意義。 】で示される化合物:

(4) 大:

$$\begin{array}{c|c} X^{0} & & & \\ \hline & & & & \\ R^{5} N & & & N^{+} R^{9} \cdot X^{-} \end{array}$$

【文中、R⁵は炭素数1~20のアルキル基、シクロアルキル基、または炭素数7~20のアカルキル基、R⁵は水素原子、炭素数1~12のアルキル基、シクロアルキル基、炭素数6~12のアリール基、炭素数7~15のアラルキル基、カルボ は~12のエーテル基、ヒドロキシル基、カルポニル基、アルコキシカルボニル基、アシルを含むベテ は少くとも電素なよび/またはイオウを含むヘテロ環基、R⁷むよびR⁵は水素原子または炭素数1~

たはジカルボキシレートでどのアニオンを扱わす 。 〕

で示される化合物。

とれら無四級化合物の主な代表例は、特開昭 4 8~552 9 0 号、特公昭 5 2 - 8 8 6 2 号、特公昭 5 2 - 8 8 6 8 号かよび特公昭 5 1 - 1 1 6 5 6 号の各公報明細書に詳述されている。

度としては、無機像または有複像が用いられ、 前者の例としては塩酸、硫酸、硫酸およびリン酸 などが、また接着の例としては半酸、酢酸および シュク酸などのカルボン酸が挙げられる。

展析剤はとくに必須のものではないが、通常の 無機士たは有機の化合物を用いることができる。 助者の例としては塩化マグネシウム、塩化アンモニタム、カリミョクパンなどが、後者の例として はポリアルギルアミンまたはその塩類などが好ま しい。

 い。次いで、酸が加えられ、さらには必要に応じ 表析剤が加えられる。

加級成分を水路液として添加する場合、その選定は、特に制限されないが、操作の容易さから選び 常50重量労以下が用いられる。

要折された起成物は、通常の操作、たとえば遠 心分離機などで水分を分離し、水洗を行つて単盤 され、乾燥される。

との様にして水性分散液から萎折、単離された ラッ素ゴム加強用組成物は、適宜フッ素ゴムや、 必要に応じその他の加強成分、通常の領加剤を配 合して加強可能なフッ素ゴム組成物とした後、含 要の操作により加強に供される。

との職、本発明の製法による得られる組成物を 用いれば、前述のどとく、加強成分がフッ素ゴム 中に均一に分数されており、フッ素ゴム粒子径も 小さいので、ロール温軟時の作業性が及好であり、 商業的に極めて有利である。さらに、本発明の製 法で得られた組成物を加減して得た加減ゴムは、 物性においても何も扱われていない。

ゴム組成物を調製した。との際、ロール混雑での 作業性は良好であつた。

また、との配合組成のフッポゴムを加減して得 6れた加能ゴムの物性を測定し、その結果を同じ く第1表に示す。

实施例 2

ビニリデンフルオライド/ヘキサフルオロブロピレン共享合体フッ素ゴムの27重量光水性分散液400×に、加減成分としてビスフェノールAFのナトリウム塩110ℓを提拌しながら加え、次いで実施例1と同様に10%塩酸水溶液を添加してフン素ゴムを展析した。早度した組成物を実施例1と阿様にして水洗し、70℃で16時間乾燥した。

得られた組成物のフッ潔ゴスは、均一を小粒子 狂のもので、第1表に示す加硫可能な配合組成の 調製において、ロール温練りの取扱いが容易であ つた。

また、実施例1と同様、添加した加級成分は失われるととなく、性限全量がフッポコム中に均一



符刷组56-147840(4)

次に実施例を示して本発明をより具体的に説明 する。

突旋例1

ビニリデンフルオライト/ヘキサフルオロプロピレン共産合体(フン業ゴム)の27重造形水性分散液400㎡に、加硫成分としてピスフェノールAFのナトリウム塩2.2 f および 8 ーペンソルー1.8 ージアザピシクロ【5.4.0】ウンデセニウムタロリド(以下、DBU-Bと略称する。)0.85 g を提择しながら加え、次析を行つた。水を設成水溶液25 mを低加して硬がを行った。水を設成して単態した組成物を充分に8回洗浄した投入70℃で18時間乾燥を行い、乾燥したフン素ゴム組成物約101gを得た。

なお、フツ素ゴム組成物を単離した後の母液 および フツ素ゴム組成物の洗浄に用いた水から仕 前 記話加した加張成分は検出されなかつた。

とのフッ素ゴム組成物化、第1表化示す配合組成となるように他の抵加剤を順次消量加えながら、 ゴムロールにて健康りを行い、加端可能なフッ素

に分散されて回収された。

この組成物 4 部にDBU-BQ.8 5 部を加え、 さらに第1 表の配合成分を所定の割合になるように取次加えながら実施例」と同様にして加減可 能なフツ来ゴム組成物を測数した。

との配合組成のフッキゴムを加続した加級ゴム の物性を制定し、その効果を終1数に示す。

なお、加減ゴム物性の測定は、実施的1かよび 2とも JIBK6801 に記載の方法に準じて行った。



[•	実施例 1	突拍例鱼
配合	フツ素ゴム	1002)	106
	MTカーボンプラック	20	20
	酸化マグネシウム	8	8
	水環化カルシウム	6 .	6
加養成分の分散性シよび ロール加工性		良好	岗左
加藏	プレス加製	170°C×10分	同左
	オープン加議	590,0×8 624.70	阿左
常建物性	100%引进尼力(阿/四2)	49	52
	引張強さ (kg/cm²)	150	158
	伸 び (%)	220	220
	かたさ	75	7.4
	黄水头 落選×24hr	5.6	5.1
	今(知) (正和) 200℃×24 br	11.8	11.8
	100%引提定力(加/㎡)	. 88	41
	引張強さ(kg/cm²)	120	128
	伸 で (多)	840	280
	かたさ	- 80	80

1) 2 7 5 C×7 4 時間

2) 実施例1で英型されたフンポゴム銀成物の重量

7.補正の内容

朝和書中、次の元がを指定します。

(1) 特許請求の資題

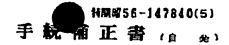
以此のとかり

②益明の詳細な説明の様

2页10行、19行、8页5行、11行、11 頁7行、9行、12頁12行、15行、18頁1 27:

「単端」とあるを「分離」と訂正。

LL L



昭和 56年 5月25日

特許庁 長官

1. 事件の表示 昭和 5 5 年特許顯常

50890

2. 発明の名跡

フツ東ゴム加硫用組成物の製法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出版人

住所 大阪森大阪市北区海川1丁貝12至39分前29년8 (2.85) ダイナン工業体式会社

ш

4. 代 選 人

住所 大阪府大阪市東区本町2-10 本町ビル内 氏名 弁理士 (6214) 青



5. 雑正命令の日付 (自発)

6. 補正の対象

HARO PART 「発明の詳細な

(里)

特許請求の範囲

1.フッポゴムをその水性分散液から凝析し、分 なするに際し、まず根析に当り、フツネゴムの水 性分散液中に加砒应分であるポリヒドロキシ化合 物の湿、またはポリヒドロキン化合物の塩ノ宝米 もしくは隣を含む第四級化合物に合物を添加し、 次いで厳を加えてフッ紫ゴムおよび前記加速成分 から成る朝政物を製析、分岐することを特殊とす るプツ楽ゴム加麗用組成物の製法。

2.加税成分の添加量が、フツ製コム100重量 部に対して200重量部またはそれ以下、好まし くは100量量部またはそれ以下である特計類求 の範囲第1項記載の製法。